

Pillole dal Mondo



FDA approva il primo anticoagulante per tromboembolismo venoso sintomatico nei pazienti pediatrici

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Fragmin (dalteparina sodica), iniezione sottocutanea per ridurre la ricorrenza del tromboembolismo venoso sintomatico (TEV) nei pazienti pediatrici a partire da un mese di età.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

27 maggio 2019

“Pillole dal Mondo” è un’iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall’Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA

Questa email Le è stata inviata in quanto Lei risulta registrato sul sito dell’AIFA o a Medikey. Per aggiornare o modificare il suo profilo o se non desidera più ricevere la presente newsletter, scriva a news@aifa.gov.it o a **Medikey**. L’esercizio dei suoi diritti è regolato dalla normativa in materia di protezione dei dati personali (art. 7 D.Lgs. 196/2003 – www.aifa.gov.it/it/privacy).

www.aifa.gov.it

